⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平2-62828

Pro-Pb.

Leu-Thr-Asp-Leu

Pro

@Int.Cl.5	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成2年(199	0)3月2日
A 61 K 37/02 C 07 K 5/08	ABU ZNA	8615-4C 8318-4H 8318-4H			
5/10 7/06 7/08	ZNAZ	8318-4H 8318-4H※ 審查請求	未請求	請求項の数 2	(全9頁)

砂発明の名称 新規ベプチドおよびこれを含有する降圧剤

②特 願 昭63-211696

②出 願 昭63(1988)8月26日

②発明者 香村 正徳 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央 研究所内

⑩発 明 者 丹 尾 式 希 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央 研究所内

②発 明 者 有 吉 安 男 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央 研究所内

⑪出 顋 人 味の素株式会社 東京都中央区京橋1丁目5番8号

四代 理 人 弁理士 石田 康昌

最終頁に続く

明 組 普

1. 発明の名称

新規ペプチドおよびこれを含有する降圧剤
2.特許額求の範囲
1. 下配構造式のいずれかで示されるペプチド

. 1. 下配構造式のいずれかで示されるペプテト およびその塩。

以下余白

Asp-Lys-lis-Tyr-Pro-Ser-Phs-Gin-Pro-Gin-Pro-Leu-lis-Tyr-Pro
Lya-lis-Tyr-Pro-Ser-Phs-Gin-Pro-Gin-Pro-Leu-lis-Tyr-Pro
Ils-Tyr-Pro-Ser-Phs-Gin-Pro-Gin-Pro-Leu-lis-Tyr-Pro
Tyr-Pro-Ser-Phs-Gin-Pro-Gin-Pro-Leu-lis-Tyr-Pro
pro-Ser-Phs-Gin-Pro-Gin-Pro-Leu-lis-Tyr-Pro
Pro-Ser-Phs-Gin-Pro-Gin-Pro-Leu-lis-Tyr-Pro

特開平2-62828 (2)

Pyr-Pra-Leu-lle-Tyr-Pro

2. 下配構造式のいずれかで示されるペプチド 又はその医薬上許容される塩を有効成分として含 有する降圧剤。

以下余白

Leu-Pro-Ceu-Pro
Pro-Ceu-Pro
Pyr-Pro-Gla-Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro
Pyr-Pro-Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro

Lys-lle-Tyr-Pro-Ser-Phe-Gln-Pro-Gln-Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro Asp-Lys-lle-Tyr-Pro-Ser-Pbe-Gla-Pro-Gla-Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro lie-Tyr-Pro-Ser-Pbe-Gla-Pro-Gla-Pro-Leu-lie-Tyr-Pro Tyr-Pro-Ser-Phe-Glu-Pro-Glu-Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro e-Gla-Pro-Gla-Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro Phe-Val-Glu-Pro-lle-Pro Leu-Pro-Gla-Asa-Ile-Leu-Pro Pro-Ala-Val-Val-Leu-Pro Pro-Phe-Phe-Aip-Pro-Glu-Ile-Pro -Asp-Leu-Glü-Asn-Leu-His-Leu-Pro Pro-Leu-Trp-Ser-Val-Pro Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro Pro-Val-Arg-Ala-Val-Pro Pro-Gla-Thr-Len-Ala-Len-Pro Pro-Ser-Ph Leu-Th

Leu-Asa-Pro-Pro-His-Gla-lle-Tyr-Pro

Asn-Pro-Pro-His-Gln-Ile-Tyr-Pro

Pro-Pro-His-Gla-lis-Tyr-Pro

Pro-His-Gin-lis-Tyr-Pro

Leu-His-Leu-Pro

Leu-Glu-Asn-Leu-Hja-Leu-Pro-Leu-Pro

Glu-Asn-Len-His-Leu-Pro-Leu-Pro

Asa-Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro

His-Leu-Pro-Leu-Pro

Pro-Vel-Gla-Ala-Leu-Leu-Leu-Asa-Gla-Glu-Leu-Leu-Leu-Asa-Pro

Leu-Aan-Pro-Pro-His-Gin-lie-Tyr-Pro

Aah-Pro-Pro-His-Gin-Lie-Tyr-Pro

Pro-His-Gin-Lie-Tyr-Pro

Pro-His-Gin-Lie-Tyr-Pro

Pro-His-Gin-Lie-Tyr-Pro

Pro-His-Gin-Lie-Tyr-Pro

Pro-His-Gin-Lie-Tyr-Pro

Leu-Pro-Leu-Pro

Glu-Aan-Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro

Asn-Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro

Asn-Leu-Pro-Leu-Pro

Pro-Leu-Pro-Leu-Pro

Pro-Pro-Gin-Pro-Leu-Pro-Le

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、新規ペプチドおよびこれを含有する 6年前に関する。

従来の技術

近年、牛乳カゼイン等の食品蛋白質の酵素分解 物中にオピオイドペプチド(I)、C4 吸収促進ペプチ ド、アンジオテンシン変換酵素阻害ペプチド(2)等、 物々の楽埋活性ペプチャが存在することが報告さ れてきた。これは、食品が単に栄養面での重要性 を持つだけでなく、外在性の因子として生体の制 御れ関与している可能性を示していると考えられ る、しかしこのようオペプチドの生型的意識は今 のところほとんど明らかにされていない。

参考文献

- (i) : 1) V.Brantl, H. Teschemscher, A. Henshen, and F.Lottspeich, Hoppe-Seylers Z. Physiol. Chem. 360, 1211 (1979).
- 2) S. Loukas, D. Varoucha, C. Zloudrou .; R.A. Streaty and W.A. Klee, Biochemistry, 22,

4567(1983).

(2) : S. Maruyama, K. Nakagomi, N. Tomisuka , and H. Suzuki, Agric. Blol. Chem., 49(5), 1405(1985)

一方、従来の選楽品は、多くの場合副作用等を 有し安全性の問題を抱えてきたため、副作用が少 なく、安全性の高い薬剤の開発が重要な課題とな っている。上記のような食品蛋白質由来のペプチ ドを、医薬品等として利用する場合、これらの起 **像が日常我々が摂取する食品であることから、値** めて安全性の高いものが得られると考えられる。 さらに人間にとって社典権メンパクである牛乳カ セインではなく、人乳カセインを用い、この中か **ら実理危性ペプテドを見い出すことにより、より** 安全性の高いものを得ることが可能である。しか し人乳カセインを量的に得ることは困難であり、 また酢素分解による方法では、用いる酢果の蒸質 **停具性や反応条件等により、生じるペプチドが変** 化して目的ペプチドが得られるとは限らない。

発明が解決しようとする課題

前記楽型活性が高くかつ作用が簡やかで、個作 用の少なく医楽に適したものの開発が期待されて いる。

課題を解決するための手段

前記問題点を解決すべく鋭意検討を重ねた結果 本発明者らは構造説知のヒトターカゼイン中の べ プチャフラグメントを推々被討し、下配ペプチド を新規に合成することに成功し、かつ、降圧剤と して優れていることを見出し、本発明を完成する に到った。即ち、本発明は、下記構造式のいずれ かで示される新規ペプチドおよびその頃、及びこ れらの少なくとも一種を有効成分として含有する 降圧剤である。

Phe-Val-Gin-Pro-ile-Pro -Gln-Pro-Leu-fle-Ty Tyr-Pro-Ser-Phe-Gln-Pro Asp-Lys-Ils-Tyr-Pro-Ser-Phe-Glb-Pro Lys-11s-Tyr-Pro-Ser-Phs-Gln-Pro lle-Tyr-Pro-Ser-Phe-Gln-Pro Pro-Ser-Phe-Glb-Pr

Pro-Ala-Val-Val-Lau-Pro -Phe-Asp-Pro-Gla-Ile u-Gla-Asn-Len-Hi Pro-Pho Len-Thr-Asp-Le

u-Pro-Gla-Asn-Jle-Leu-Pl

្នំ

P

特期平2-62828 (4)

Ġ

Leu-Asn-Pro-Pro-His-Gin-lis-Tyr-Pro Ass-Pro-Pro-His-Gla-Ils-Tyr-Pro Pro-Pro-His-Gla-Ile-Tyr-Pro Pro-Val-Gin-Ala-Leu-Leu-Leu-Ann-Gin-Glu-Leu-Leu-Leu-Ann-Pro Pro-His-Gla-Ile-Tyr-Pro

Leu-His-Leu-Pro u-Glu-Asn-Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro Glu-Asn-Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro Ass-Leu-His-Leu-Pro-leu-Pro His-Leu-Pro-Leu-Pro

Leu-Pro-Leu-Pro Pro-Leu-Pro Pyr-Pro-Gin-Pro-Leu-Lie-Tyr-Pro

Pyr-Pro-Lau-Ile-Tyr-Pro

本発明のペナテドは ペプチド合成に通常 用いられ る固相法で、ペプテド結合の任意の位置で二分される 2 律のフラグメントの一方に相当する反応性カルポキシル基 を有する原料と、他方のフラグメントに相当する反応性 アミノ若を有する原料をジシクロヘキシルカルポジイミド 法を用いて顧合させ、生成する紹合物が保護基を有する 場合、その保護基を除去させることにより製造し得る。

塩の形態の場合、その塩類としては、塩酸塩、

臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸

塩等の無根酸塩および酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、クエ

ン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩、乳酸塩、

メタンスルホン酸塩、P - トルエンスルホン酸塩等の

有機酸塩が挙げられる。たお、降圧剤に含有する

ペプチドを構成するアミノ酸は、天然に存在す

場合は、医薬上許容される塩の形態をとる。

るという点でして体が遅ましい。

との反応工程において反応に関与すべきでない 官能基は、保護基により保護される。アミノ基の 保護基としては、例えはベングルオキシカルボニ ル、モーブチルオキシカルポニル、P・ピフェニ

イソプロピルオキシカルポニル、9-フルオレ チルオ中シカルポニル等が挙げられる。C 遊のカルボヤシル襤はクロルメテル遊脂、オキシ メチル歯脂、P・アルコキシペンジルアルコール 樹脂等の祖体に始合している。

組合反応は、ジシクロヘキシルカルポジイミド 幹の稲合剤の存在下にて実施する。

総合反応終了後、保護態は除去され、さらにゃ プチドのC端と樹脂との語合を切断する。

さらに、本発明の新規ペプテドは通常の方法に 従い精製される。例えばイオン交換クロマトグラ フィー、逆相放体クロマトグラフィー、アフィニ ティークロマトグラフィー符が挙げられる。

本発明の降圧剤の有効成分として使用するペア チドまたはその塩の投与経路としては、経口投与、 非経口投与、直勝内投与のいずれでもよいが、経 口投与が好ましい。本発明のペプチドまたはその 塩の投与畳は、化合物の種類、投与方法、患者の 症状・年令特により異なるが、通常1回 0.0 0 1 ~10009、好ましくは0.01~10時を1日

当り1~3回である。本発明のペプテドまたはそ の塩は通常、製剤用担体と混合して調製した製剤 の形で投与してもよい。契利用担体としては、契 剤分野において常用され、かつ本発明のペプチド またはその塩と反応しない物質が用いられる。具 体的には、例えば乳糖、アドウ糖、マンニット、 デキストリン、シクロデキストリン、アンプン、 、メタケイ酸ナルミン酸マグネシウム、台皮 ケイ形ナルミニウム、結晶セルロース、カルポキ シメチルセルロースナトリウム。ヒドロキシブロ ピルヂンブン、カルポキシメチルセルロースカル シウム、イオン交換樹脂、メチルセルロース、セ ラチン、アラピアゴム、ヒドロキシブロビルセル ロース、低量無限ヒドロ中シプロピルセルロース、 ヒドロキシブロビルメチルセルロース、ポリビニ ルピロリドン、ポリピニルアルコール、軽質無水 ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ト ラガント、ペントナイト、ピーガム、カルポキシ ピニルポリマー、彼化チョン、ソルピタン脂肪酸 エステル、ラウリル値散ナトリウム、グリセリン。

特開平2-62828 (5)

脂肪酸グリセリンエステル、棺製ラノリン、グリ セロセラテン、ポリソルペート、マクロゴール、 植物油、ロウ、微動ペラフィン、白色ワセリン、 フルオロカーポン、非イオン界面活性剤、プロピ レングリコール、水谷が挙げられる。剤型として は、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、シロップ 剤、懸腐剤、坐剤、軽膏、クリーム剤、ゲル剤、 貼付剤、吸入剤、在射剤等が挙げられる。これら の設剤は常法に従って凋裂される。なお依体製剤 にあっては、用時、水又は他の避当な鉄体に俗解 又は胚層する形であってもよい。また錠剤、顆粒 剝は周知の方法でコーティングしてもよい。在射 削の場合には、本発明のペプチドまたはその塩を 水に溶解させて調製されるが、必要に応じて生理 食塩水あるいはプレウ強摂散に格解させてもよく。 また被循州や保存剤を添加してもよい。

とれらの製削は、本発明のペプチドまたはその 塩を 0.2 多以上、好ましくは 0.5 ~ 7 0 多の割合 で含有することができる。これらの製剤はまた、 治災上価値ある他の成分を含有していてもよい。

Trp トリプトファン

Tyr チロシン

Val ペリン

Pyr ピログルタミン酸

Boo tーナテルオキシカルポニル基

Froce ターフルオレニルメチルオキシカルポニル 茲

HOB: 1-ヒドロキシベングトリアゾール

DMF ジメチルホルムアミド

But tープチル茲

EDTA エチレンジアミン四酢散

TLC 移形クロマトグラフィー

实施例 1

Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro

Frace-Pro 倒脂(Prace-Pro OH が 0.5 3 ミリモル/ 8 倒脂の割合で導入されている P - アルコキシベ ングルアルコール倒脂) 1 5 0 可を返とりできる ように装置した Merrifield の固相当用反応装置 にとり、 DMF (10㎡) に配度し3 0 分間振とうし、 Frace-Pro 樹脂を影響させた。

とれを、以下の Foot 基族去サイクルに付した。

奖施例

以下、契約例により本発明を具体的に説明する。 なお、本明細律中で用いた略号は、次の意味を 有する。

Ala アラニン(以下アミノ放は全てL件)。

Arg アルギニン

Asn アスパラヤン

Asp アスペラヤン歌

Gin ケルタミン

Gluグルタミン酸

Glyグリシン

His ヒスチジン

Ile イソロイシン

Let ロイシン

Lya リジン

Met メチオニン

Phe フェニルアラニン

Proプロリン

Ser セリン

Thrスレオニン

- *) DMF 10x4中、1分間振とり(1回)。
- e) 50 メピペリジン-DMF 容板10 M 中で10 分間撮とうし、Frac 恋を脱離する。
 - d) DMF 1 0 M で 4 回 洗 浄。
 - •) イソプロペノール10吨で1回洗件。

ととて、Keiser 佐 (E.Kaiser et al., Anal. Biochem. 34,595 (1970)) により、Fmoc 芸が 完全に除去したととを確認し、もし、不完金ならは上配の設去サイクルを練り返した。また、完全 に除去されているならば、以下に示す組合サイクルに供した。

- 1) Fmoe 基除去サイクルで移られた H-Pro 母脂を DMF 2 0 Mで 2 回位とうすることによって影調させた。
- g) Fmoc-Leu-OH(84啊、0.24 まりモル)、HOBt(39啊、0.29 まりモル)のCH₂C4₂:DMF
 = 9:1 密放(10叫)を加え、1分間提とうする。

特閒平2-62828 (6)

h) 1 M シシクロヘキシルカルポジイミ P塩化 メチレン俗族 0.2 6 4 M を添加し、7 0 分間提と うとする。

- i) DMF 1 0 at で 2 回 洗 停。
- 1) インプロペノール10㎡で2回洗浄。

ととで、Kalaar 法によって総合が完了しているか否かを確認し、もし、不完金ならば、上記の協合サイクルを繰り返した。

Fmoc-Pro-樹脂を用いている場合は、ここでのFmoc 基妹去サイクルとして以下の方法を用いた。

- k) DMF 1 0 ml中、1分間級とう(1回)。
- 1) 0.2 5 ピペリジン DMF 層族 1 0 新中で 1 0 分間最とうを 4 回くり返えし、Frace 落を脱離する。
 - m) DMF 1 0 mlで2回洗浄。
 - n) イソプロペノール10㎡で1回洗券。

ことで、Kaiser 法によって Fmoc 差が除去されていることを確認した、そしてg) スラップを Fmoc-Pro-OH で行なり組合サイクルに付した。以後阿禄に、 Fmoc 基除去サイクルと Fmoc アミノ散組合サイクルを繰り返して Fmoc-Leo OH、 Fmoc His

0.97の比となりこれもまた理論値と一致した。従って、求めるペプチドが合成されていることが確認された。

純度は、海階クロマトグラフィーと逆相被体クロマトグラフィーで純度よく合成されていること を確認した。

兴施例2~28

上記実施例と同様の方法により下記化会物をそれぞれ合成した。

(Fmoo)OR、Boc-Leu-OH 超合する。とうして
Boc-Leu-Hie-Leu-Pro-Leu-Pro 樹脂を得、ついて、 個脂からの脱雌工種に供した。

すなわち、塩化メテレン10㎡で2回洗浄し、 塩化メテレン (5 M)~ アニソール (1.0 W)~ チ オフェノール(0.3 3 単)治合存液に懸薄、続い て、トリフルオロ酢原(10㎡) - 塩化メテレン (1.16㎡)を加え、1時間提とうした。樹脂を ろ通し、得られたろ核を成圧汲縮して、残渣にエ ーナルを加え、ろ遊するととによって、得られる 白色粉末を逆相液体クロマトグラフィーに供し、 求める Leu-Hie-Leu-Pro-Leu-Pro 画分を分取し、 得られる暦出繭分を逸賴乾固する。ついで、蒸留 水を加え数回機館乾固を繰り返した後、少性の法 留水にとかし、凍結乾燥する。こうして特型され た Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro を得た。 精製物の一 部をとり PAB 質量分析器により分子量測定を行っ て m/z: 689 (M++H)となり理論値に一致した。 さらに、 6N-HCL水密 液で加水分解し、アミノ除分 析に供したところ Pro , 1.98 、 Leu , 3.00 、 His ,

尼施門	化合物	収率 (≤)	TLC *)	MS (FAB ·)	アミノ部分析 b) (突倒値。() 内は計算値)
2	Asp-Lys-fie-Tyr-Pro-Ser-Phe-Gin-Pro-Gin-Pro-Gin-Pro-Les-fie-Tyr-Pro	4 3.5	0.62	1807	Asp.1.02(1) Ser.0.93(1) Gla.1.97(2) Pre.3.93(4) 11e.1.76(2) Leu.1.00(1) Tyr.1.72(2) Phe.0.93(1) Lys.0.97(1)
3	Lys-lie-Tyr-Pre-Ser-Phe-Gla- Pre-Gla-Pre-Leu-Ile-Tyr-Pre	5 3.1	0.74	1692	Bet. 0.9 3(1) Gtu. 1.9 9(2) Pre. 3.9 9(4) [10.1.7 1(2)] Leu. 1.0 1(1) Tyr. 1.7 2(2) Phe. 1.0 0(1) Lys. 0.9 6(1)
4		2 7.5	0.80	1563	Ser.0.91(1) Glu.1.99(2) Pre.4.00(4) Ile.1.8 6(2) Leu.1.01(1) Tyr.1.76(2) Phe.1.00(1)
5	Tyr-Pre-Ser-Phe-Gia-Pre-Gia- Pre-Lea-ile-Tyr-Pre	5 3.6	0.70	1449	Ser.0.9 I(1) Glu. L.9 8(2) Pro. 4.0 6(4) Ile. 0.9 6(1) Leu.1.0 2(1) Tyr. 1.8 9(2) Phe. 1.0 I(1)
	Pre-Ser-Phe-Gin-Pre-Gin-Pre- Leg-lie-Tyr-Pre	3 9.4	0.58	1286	Ser.0.92(Gla.1.98 2) Pre.4.03(4) Ile.0.96(1) Lea.1.01(1) Tyr.0.90(1) Phe.1.00(1)
7	Pho-Val-Glu-Pro-Ile-Pro	4 9.2	0.8 1	701	Gim.1.00(1) Pre.2.02(2) Val.0.96(1) Ile.1.01(1) Phe.0.97(1)
_ 	Len-Pro-Qla-Ass-fls-Len-Pro	4 3.3	0.61	794	Asp. 1.0 3(1) Gis. 1.0 0(1) Pre. 2.0 3(2) 11 a. 0.9 3(1)
	Pro-Ala-Val-Val-Leu-Pro	616	0.5 2	595	Pro. 2.0 4(2) A1 a. 0.9 8(1) Val. 1.7 7(2) Los. 1.0 2(1)
	Pro-Pho-Pho-Asp-Pro-Glu-[10-Pro	6 8.0	0.47	960	
10	Leu-Thr-Asp-Leu-Glu-Asu-Leu- His-Leu-Pro	3 4.8	0.5 1	1165	Pre.1.96(2) Thr.0.99(1) G1m.1.00(1) Pre.0.99(1) Lem.4.04(4) His.0.98(1)
12	Leu-Hie-Leu-Pro	9 5.6	0.5 7	479	
13	Leu-Glu-Aen-Leu-His-Leu-Pre-	4 4.8	0.5 7	1045	
14	Gla-Ass-Les-His-Les-Pro-Les-Pro	5 3.1	0.4 5	932	Asp.1.00(1) Glu.0.98(1) Pre.1.95(2) Lau.3.02(3) His.0.92(1)
15	Aun-Leu-His-Leu-Pre-Leu-Pre	5 3.3	0.5 6	803	Asp. 1.0 0(1) Pro. 1.9 1(2) Let. 3.0 1(3) His. 0.9 1(1)

6	Hie-Leu-Pro-Leu-Pre	5 2.7	0.5 5	576	Pro. 185(2) Leu. 2.0 0(2) His. 0.9 2(1)
17	Len-Pro-Len-Pre	3 6.7	0.6 6	439	Pre.1.86(2) Leu. 2.00(2)
18	Pro-Leu-Pro	4 5.3	0.5 1	326	Pre. 1.9 4(2) Lec. 1.0 0(1)
19	Pro-Gla-Thr-Leu-Ala-Leu-Pro	4 6.5	0.5 6	739	Thr. 0.97(1) Giu. 1.00(1) Pro. 203(2) Ala. 0.97(1) Lou. 203(2)
	Pro-Les-Trp-Ser-Val-Pro	2 9.9	0.5 9	598	Ser.0.90(1) Pre.2.00(2) Vel.0.99(1) Leg.1.00(1) Trp.0.95(1) e)
20	Pre-Val-Arg-Ala-Val-Pre	4 4.9	0.29	638	Pre. 2.0 6(2) Ala. LO 0(1) Val. 1.8 7(2) AFA. 0.9 1(1)
21	Pro-Val-Gin-Ale-Leu-Leu-Leu-Asa-Gin	1 7.4	-	1675	Asp. 2.0 2(2) Glu. 2.9 6(3) Pre. 1.9 5(2) Ais. 1.0 0(t) Val. 0.9 7(t) Leu. 6.0 2(6)
2 2	-Glu-Leu-Leu-Leu-Asa-Pro Leu-Asa-Pro-Pro-His-Gia-Ile-	37.1	0.5 4	1079	Asp. 1.0 0(i) Glu. 1.0 0(i) Pro. 2.9 3(3) Ile. 0.9 4(i) Leu. 1.0 0(i) Tyr. 0.8 9(i) His. 0.9 7(i)
23	Tyr-Pre Ann-Pro-Pro-His-Gin-Ite-Tyr-	4 5.8	0.2 6	965	Asp. L0 1(1) Glu. 0.9 9(1) Pro. 2.9 8(3) 11 e. 0.9 3(1) Tyr. 0.8 7(1) His. 0.9 6(1)
24	Pre	41.8	e)	851	Gin. 1.0 0(i) Pre. 2.9 9(3) Ile. 0.9 6(1) Tyr. 0.9 2(1)
25	Pro-Pro-His-Gin-fie-Tyr-Pro		e	 	Gim. 1.0 0(1) Pro. 1.9 6(2) II 0.9 7(1) Tyr. 0.9 4(1)
26	Pro-His-Gla-Ile-Tyr-Pre	61.4			Glu-1.98(2) Pro.2.96(3) Ile.0.98(1) Leu.1.02(1)
27	Pyr-Pre-Gin-Pre-Len-Ile-Tyr-Pre	4 2 3	0.63	938	Glu. 0.98(1) Pre. 2.0 6(2) Ila. 0.9 6(1) Lau. 1.0 2(1
28	Pyr-Pro-Lea-(le-Tyr-Pro	3 9.6	0.75	713	Tyr. 0.9 4(1)

a) TLC:BuOH:AcOH:Pyr:H₂O = 15:3:10:12 b) 110 C 24時間加水分解。 e) TLC:BuOH:AcOH:H₂O =

^{4:1:2} d) 110 C 72時間加水分解。 a) チオグリコール改(45) 松加。

特閒平2-62828 (8)

突的例29 活性試験

本発明のペプチドまたはその塩は、アンジオテンシン変換酵素阻害作用を有する。以下に酵素阻害作用について脱明する。

各ペプチド試料路散 100 Al K、 2 2 5 Al の 10 mM p - ヒドロキシペンツイルクリンル・L - ヒステジル・L - ロイシン、 2.5 mM 4 - アミノアンチピリン、 3 ユニット/世 ヒプリカーゼ (0.7 MN*Cl 合ひ 0.1 2 M ホウ 取 級 商 液 の 帮 液) を 加 え 3 7 C で 3 分間 保 温 後、 7 0 ミリユニットの ウサビアンツオテンシン変換 野衆を 加 え 反 応 を 開始した。 2 0 分間 3 7 C K 保 温 後、 7 5 0 Al の 3 mM EDTA、 0.2 %トライトン × -100 , 6.5 mM 過 日 ウ 衆 取 ナトリウム 裕 液 を 加 え 反 応 を 停止した 後 引 き 練 き 3 分間 保 温 し て 発 色 さ せ 、 反 応 務 積 製 水 を 対照 と して 放 長 5 0 5 mm で 比 色 定 最 し た 。

組寄率50 % の時の試料の強度を IC₅₀ 値として、本発明のペプチドの一部についての値を安1 に示す。

表 1

美施例	化合物	IC ₅₀ (#M
1	Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro	2.9
3	Lys-lis-Tyr-Pro-Ser-Phe-Gla-Pro-Gla-Pro-Les-Ils-Tyr-Pro	8.6
4	Ile-Tyr-Pro-Ser-Phe-Gin-Pro- Gin-Pro-Len-Ile-Tyr-Pro	7.6
5	Tyr-Pro-Ser-Phe-Gla-Pro- Gla-Pro-Leu-He-Tyr-Pro	4.8
6	Pro-Ser-Phe-Gla-Pro-Gla- Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro	2.7
8	Leu-Pro-Gin-Asn-fis-Leu- Pro	46
9	Pro-Ala-Val-Val-Leu-Pro	4 5
1 3	Leu-Glu-Asn-Leu-His-Leu- Pro-Leu-Pro	8 6
1 5	Asn-Leu-His-Leu-Pro-Leu-Pro	5 1
16	His-Leu-Pro-Leu-Pro	41
23	Leu-Asn-Pro-Pro-His-Gin- [le-Tyr-Pro	2 5
2 4	Asn-Pro-Pro-His-Gin-lie Tyr-Pro	3 7
25	Pro-Pro-Hie-Glo-1le-Tyr-Pro	2 2
2 7	Pyr-Pro-Gin-Pro-Leu-lie- Tyr-Pro	3.8
28	Pyr-Pro-Leu-Ile-Tyr-Pro	7.1

発明の効果

以上の結果から、本発明のペプチドは降圧作用を有し、優れた降圧剤の提供が期待できる。従って、本発明は、医薬産業上極めて有用である。

特開平2-62828 (9)

第1頁の続き ⑤Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

#.A 61 K 37/16 37/18 C 07 K 99:00

8615-4C 8615-4C

